

Europäisches Patentamt
European Patent Office

Offic uropéen des br vets



(11) EP 1 048 288 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 02.11.2000 Bulletin 2000/44

(51) Int CI.7: **A61K 7/06**, A61K 7/50, A61K 31/415, A61K 31/41

(21) Numéro de dépôt: 00401069.0

(22) Date de dépôt: 18.04.2000

(84) Etats contractants désignés:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Etats d'extension désignés:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorité: 26.04.1999 FR 9905249

(71) Demandeur: L'OREAL 75008 Paris (FR)

(72) Inventeur: Saint-Leger, Didier 92400 Courbevole (FR)

(74) Mandataire: Dossmann, Gérard Bureau D.A. Casalonga-Josse Morassistrasse 8 80469 München (DE)

(54) Utilisation de composés antifongiques halogénés et de composés antibactériens cationiques pour traiter les rougeurs cutanées et/ou les désordres cutanés liés à Malassezia spp

(57) La présente invention concerne l'utilisation d'au moins un composé antifongique halogéné et d'au moins un composé antibactérien cationique dans ou pour la préparation une composition cosmétique ou dermatologique de pH supérieur ou égal à 7 pour le traitement des

rougeurs cutanées et/ou des désordres desquamatifs liés à Malassezia spp.

Le composé antifongique halogéné est préférentiellement choisi parmi le climbazole ou le kétoconazole et le composé antibactérien cationique parmi le chlorure de benzalkonium et le chlorhexidine.

Description

10

20

25

35

40

45

50

55

*

[0001] La présente invention est relative à l'utilisation d'au moins un composé antifongique halogéné et d'au moins un composé antibactérien cationique dans une composition cosmétique antipelliculaire ou pour la préparation d'une composition dermatologique destinée au traitement des rougeurs cutanées et/ou des désordres desquamatifs liés à Malassezia spp. Les désordres desquamatifs du cuir chevelu tels que les pellicules ou les dermites séborrhéiques sont liés à la présence d'une levure caractéristique appelée le Malassezia ovalis, levure anciennement dénommée Pityrosporum (P. ovale et P. orbiculare).

[0002] Par ailleurs, il est connu que cette levure est capable de changer de norme et de métabolisme. En particulier elle peut évoluer vers une forme filamenteuse (Malassezia furfur), responsable de rougeurs cutanées.

[0003] Le traitement usuel de toutes ces affections fait intervenir l'utilisation d'agents antifongiques dans un milieu, tel qu'un shampooing, un gel ou une lotion, qui est apte à répartir ces agents et à les déposer sur les téguments.

[0004] Le pouvoir antifongique de telles substances (climbazole, kétoconazole, octopirox, zinc pyridinethione, etc) est limité; de plus, la rémanence du pouvoir antifongique est faible. Ainsi, les traitements utilisant ces antifongiques sont d'efficacité très moyenne, voir faible.

[0005] La demande EP 0843002 décrit des compositions détergentes à base de tensio-actifs anioniques, d'un germicide et d'un agent antibactérien. Le pouvoir antifongique des compositions décrites reste faible.

[0006] La demanderesse a donc cherché à résoudre ces problèmes et à obtenir des traitements plus efficaces.

[0007] Elle a découvert, de façon surprenante, qu'en associant spécifiquement certains composés antifongiques halogénés avec certains composés antibactériens cationiques, il était possible d'obtenir des traitements cosmétiques ou dermatologiques bien plus efficaces que ceux de l'art antérieur. En effet, il a été constaté que les associations spécifiques de l'invention présentaient une activité antifongique renforcée et durable.

[0008] De plus, il apparaît de façon surprenante que les agents antibactériens cationiques sélectionnés n'inhibent pas l'action des composés antifongiques halogénés sélectionnés mais au contraire, que ces associations présentent une activité antifongique renforcée dans l'amplitude et dans le temps.

[0009] Ainsi, dans les associations spécifiques de l'invention, les composés antifongiques ou antibactériens peuvent tre utilisés à de plus faibles concentrations, tout en restant aussi, sinon plus efficaces que s'ils étaient utilisés seuls. [0010] Il a été également constaté que les associations de l'invention présentaient une bonne solubilité et une bonne tolérance cutanée.

[0011] D'autres objets apparaîtront à la lumière de la description et des exemples qui suivent.

[0012] La présente invention concerne donc l'utilisation d'au moins un composé antifongique halogéné et d'au moins un composé antibactérien cationique dans ou pour la préparation d'une composition cosmétique ou dermatologique de pH supérieur ou égal à 7 destinée au traitement des rougeurs cutanées et/ou des désordres desquamatifs liés à Malassezia spp, à l'exception de l'association de la chlorhexidine comme composé antibactérien cationique avec le kéloconazole comme composé antifongique halogéné.

[0013] Un autre objet de l'invention consiste en un procédé de traitement cosmétique pour l'élimination des pellicules des cheveux et du cuir chevelu mettant en oeuvre ces compositions.

[0014] La présente invention a essentiellement pour objet l'utilisation d'au moins un composé antibactérien cationique (a):

de formule (I) suivante:

dans laquelle A est un groupement alkyl ou alkényl ayant de 8 à 18 atomes de carbone ou un groupe de formule suivante:

et dans laquelle R_1 et R_2 désignent indépendamment l'un de l'autre un radical alkyle en C_1 - C_4 ; de préférence R_1 et R_2 désignent tous deux un radical méthyle;

Z est un atome d'halogène, un reste anionique d'un acide aminé, d'un acide gras, ou un phosphate, phosphonate, sulfonate ou sulfate ayant un groupement alkyl ou alkényl linéaire ou branché de 1 à 30 atomes de carbone, ou un oligomère anionique ou un polymère ayant un acide styrène sulfonique avec un degré de polymérisation d'au moins 3 ou contenant un condensé d'un composé polycyclique aromatique sulfonaté, qui peut avoir un groupement hydrocarboné comme substituant, avec de la formatine,

• ou de formule (II) suivante:

$$\begin{bmatrix}
CI \longrightarrow NH \longrightarrow CMH \longrightarrow CMH \\
CI \longrightarrow NH \longrightarrow CMH \longrightarrow CMH
\end{bmatrix}$$

$$CI \longrightarrow NH \longrightarrow CMH \longrightarrow CMH$$

$$CI \longrightarrow NH \longrightarrow CMH$$

$$CI \longrightarrow NH \longrightarrow CMH$$

$$CM_2)_6$$

$$CI \longrightarrow NH \longrightarrow CMH$$

$$NH \longrightarrow NH$$

$$NH \longrightarrow NH$$

dans laquelle Z' est un anion monovalent tel que les anions dérivés d'acides physiologiquement acceptables et en particulier l'acide gluconique, l'acide acétique ou l'acide chlorhydrique; avec au moins un composé antifongique halogéné (b):

de formule (III) suivante:

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_3 \\
 & CH - C - C - CH_3 \\
 & O - CH_3
\end{array}$$
(III)

dans laquelle B représente un atome d'halogène, ou un de ses sels d'addition d'acides physiologiquement acceptables;

ou de formule (IV) suivante:

\$

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

dans laquelle :

Щ

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

D représente CH ou N;

E représente un groupement phényle pouvant être substitué par 1 à 3 atomes d'halogène, groupements alkyle ou alcoxy;

G désigne :

- a) un groupement -N=C=S; ou
- b) un radical de formule

$$-N < \frac{R_a}{R_b}$$

où R_a et R_b , indépendamment l'un de l'autre, désigne un atom d'hydrogène ou un group m nt alkyl ; ou c) un radical d formule:

5

10

15

20

25

35

40

45

où X désigne un atome O ou S, Y désigne O ou NH, m désigne un nombre entier O ou 1, et R₀ désigne hydrogène, un groupement alkyle, alkyle mono- ou dihalogéné, phényle pouvant être substitué par 1 à 2 atomes d'halogène, groupements alkyle ou alcoxy; ou d) un radical ayant pour formule

./

-N ou -N

où Z désigne CH₂. O ou N-R₁₂, où R₁₂ désigne un atome d'hydrogène, un groupement alkyle, un groupement mono ou polyhydroxyalkyle, alcoxy, alcoxy alkyle, acyle, alkylsulfonyle, phénylméthylsulfonyle, alcoxycarbonyle, acyloxy, alcoxycarbonyl alkyle, phénoxycarbonyle, aminocarbonyle, mono ou di-alkyle aminocarbonyle, aminocarbonylalkyle, alkyle aminocarbonylalkyle, alkyle aminocarbonylalkyle, alkyle aminocarbonylalkyle, aryle, arylalkyle ou benzoyle pouvant être substitué par 1 à 2 atomes d'halogène, un groupement alkyle inférieur ou alcoxy inférieur, et

I désigne hydrogène ou un groupement nitro,

ou un de ses sels d'addition d'acides physiologiquement acceptables;

dans ou pour la préparation d'une composition cosmétique de pH supérieur ou égal à 7 destinée au traitement des rougeurs cutanées et/ou des désordres desquamatifs liés à Malassezia spp, à l'exception de l'association de la chlorhexidine comme composé antibactérien cationique avec le kétoconazole comme composé antifongique halogéné.

[0015] La composition définie ci-dessus est préférentiellement destinée au traitement antipelliculaire des cheveux et du cuir chevelu. En effet, il a été constaté que l'utilisation des compositions de la présente invention permettait d'améliorer l'esthétique des cheveux et du cuir chevelu.

[0016] L'utilisation des compositions de l'invention est également destinée à traiter d'autres rougeurs cutanées et/ ou désordres desquamatifs liés à Malassezia spp, qui englobent notamment les désordres desquamatifs du cuir chevelu tels que les dermites séborrhéiques liées à la présence d'une levure caractéristique appelée Malassezia ovalis t/ou les rougeurs cutanées liés à Malassezia furfur.

[0017] Dans le cadre de la présente invention :

[0018] Un atome d'halogène désigne un atome de fluor, de chlore, de bromure ou d'iode et préférentiellement un atome de chlore.

[0019] Les groupements alkyle désignent des groupements linéaires ou ramifiés de 1 à 20 atomes de carbone comme par exemple des groupements alkyle inférieur, des groupements octyle, nonyle, décyle, dodécyle ou pentadécyle.

[0020] Les groupements alkyle désignent préférentiellement des groupements alkyls inférieurs linéaires ou ramifiés de 1 à 4 atomes de carbone, par exemple le groupement méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, n-propyle, butyle, n-butyle ou tert.-butyle. Les groupements alkényles désigne de préférence un groupement ayant de 2 à 5 atomes de carbone.

[0021] Les groupements aryle peuvent désigner phényle ou naphtyle et de préférence phényle. Parmi les groupements alkylaryle, on peut notamment citer le groupement benzyle, phénéthyle ou naphthylméthyle.

[0022] Préférentiellement, le composé de formule (I), correspond au au chlorure de benzéthonium et plus préférentiellement au chlorure de benzalkonium.

[0023] Dans une forme de réalisation préférée de l'invention, le composé de formule (II) correspond à la chlorhexidine (sous forme de sel).

[0024] Préférentiellement le composé de formule (III) correspond au climbazole.

[0025] Le composé de formule (IV) peut être choisi parmi:

5.5

 $\label{lem:control_loss} $$1-acétyl-4-\{4-\{2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl\}-pipérazine ; $$4-\{4-\{2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-morpholine ; $$N-\{4-\{2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-formamid ; $$4-\{4-\{2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-N-méthyl-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-N-méthyl-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-N-méthyl-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-N-méthyl-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-N-méthyl-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-N-méthyl-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-N-méthyl-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-N-méthyl-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]p$

1-pipérazinecarboxamide ;

5

10

15

20

25

30

35

40

50

55

.

éthyl 4-{4-[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-di-oxolan-4-ylméthoxy]phényl}-1-pipérazinecar-boxylate ;

méthyl 4-{4-{2-(2,4-dichlorophényl-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-1-pipérazinecar-boxylate;

 $\underline{cis}-1-acétyl-4-\{4-[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]-phényl\}pipérazine ; \\ \underline{cis}-1\{4-[2-(2,4-dichlorophényl)-2-1H-1,2,4-triazol-1-méthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]-phényl\}-4-(1-méthyléthyl)-pipérazine ;$

et leurs sels d'addition d'acides physiologiquement acceptables.

[0026] Plus particulièrement, le composé 1-acétyl-4-{4-[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-pipérazine, encore appelé kétoconazole est particulièrement préféré.

[0027] Les composés ci-dessus peuvent aussi être utilisés sous forme de leurs sels d'addition d'acides physiologiquement acceptables choisis parmi les sels d'acide sulfurique, nitrique, thiocyanique, chlorhydrique, bromhydrique, iodhydrique, phosphorique, acétique, benzoïque, salicylique, glycolique, acéturique, succinique, nicotinique, tartrique, maléique, palmitique, méthane sulfonique, propanoïque, hydroxyacétique, 2-hydroxypropanoïque, 2-oxopropanoïque, éthanedioïque, propanedioïque, 1,4-butane-dioïque, 2-hydroxy-1,4-butanedioïque, 2,3-dihydroxy-1,4-butanedioïque, 2-hydroxy-1,2,3-propanetricarboxylique, 3-phényl-2-propènoïque, α-hydroxybenzèneacétique, éthanesulfonique, 2-hydroxyéthanesulfonique, 4-méthylbenzènesulfonique, 2-hydroxy-benzoïque, 4-amino-2-hydroxybenzoïque, 2-phénoxybenzoïque, 2-acétyloxybenzoïque, picrique, lactique et d'aminoacides.

[0028] Le composé (a) et le composé (b) peuvent être présents dans des proportions comprises entre 0,001% et 10% en poids par rapport au poids total de la composition et préférentiellement dans des proportions comprises entre 0,01% et 5% en poids par rapport au poids total de la composition.

[0030] Le rapport pondéral du composé (a) au composé (b) peut varier de 0,1 à 10 et préférentiellement de 0,3 à 3. [0030] Le pH des compositions utilsées dans l'invention est dans une forme de réalisation préférée de l'invention est compris entre 7,2 et 9 et préferentiellement entre 7,5 et 8,5. En effet, il a été constaté que les compositions utilisées dans l'invention étaient particulièrement efficaces dans ces gammes de pH.

[0031] Les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous forme de liquides plus ou moins épaissis, de gels, de crèmes ou de mousses aérosols.

[0032] Les compositions conformes à l'invention peuvent éventuellement contenir en outre divers additifs qui n'altèrent pas la stabilité ni le pouvoir antifongique des compositions de l'invention, tels que des agents tensio-actifs anioniques, amphotères ou zwittérioniques non-ioniques, des agents de mises en suspension, des polymères anioniques, non-ioniques cationiques ou amphotères, des protéines, des huiles, des cires, des résines et/ou des gommes de silicone, des agents acidifiants ou alcalinisants, des agents conservateurs, des parfums ou autres adjuvants couramment utilisés en cosmétique.

[0033] Dans une forme préférée de réalisation de l'invention, les compositions contiennent au moins un tensio-actif non-ionique du type polyglycérolé ou du type alkylpolyglycoside et un agent de mise en suspension choisi parmi les dérivés de cellulose anioniques et les biopolysaccharides.

[0034] Les alkylpolylycosides sont de préférence choisis parmi les produits vendus par la Société HENKEL sous la dénomination APG, tels que les produits APG 300, APG 350, APG 500, APG 550, APG 625, APG base 10-12; les produits vendus par la Société SEPPIC sous les dénominations TRITON CG 110 (ou ORAMIX CG 110) et TRITON CG 312 (ou ORAMIX NS 10); ceux vendu par la Société BASF sous la dénomination LUTENSOL GD 70.

[0035] Les biopolysaccharides utilisés sont des produits comportant dans leur structure des unités glucose, mannose, acide glucuronique ou galacturonique ou D-glucopyranose ou galactose.

[0036] Les dérivés de cellulose anioniques sont préférentiellement la carboxyméthylcellulose de sodium et les biopolysaccharides, les gommes de xanthane ou de scléroglucane.

[0037] Les compositions selon l'invention peuvent renfermer le ou les tensioactifs, notamment lorsqu'elles sont utilisées comme compositions lavantes, telles que des shampooings, dans des proportions comprises de préférence entre 5 et 50% en poids par rapport au poids total de la composition et plus particulièrement entre 8 et 30% en poids.

[0038] Les agents de mise en suspension tels que définis ci-dessus, peuvent être présents dans les compositions de l'invention dans des proportions comprises de préférence entre 0,2 et 5% en poids par rapport au poids total de la composition et plus particulièrement entre 0,5 et 3% en poids.

[0039] Les compositions selon l'invention peuvent également contenir d'autres agents anti-bactériens que ceux décrits précédemment t ls que la chloramine T, la chloramine B, le 1,3-dibromo 5,5-diméthylhydantoïne, le 1,3-dichloro 5,5-diméthylhydantoïne, le 3-bromo 1-chloro 5,5-diméthylhydantoïne ou la N-chlorosuccinimid

[0040] Elles peuvent aussi contenir d'autres ag nts antifongiques qu ceux décrits ci-dessus, comme par exemple le sulfure de sélenium, l'octopirox ou la zincpyridinethione.

[0041] Un obj t de l'invention est aussi un procédé de traitement cosmétique pour l'élimination des pellicules, con-

sistant en l'application d'un composition tille que définie ci-dessus et que l'on fait suivre éventuellement d'un rincage. [0042] Dans une forme de réalisation préférée de l'invention, les compositions selon l'invention sont utilisées comme shampooings pour le lavage et le traitement des cheveux et du cuir chevelu et ils sont appliqués, dans ce cas-là, sur des cheveux humides ou secs dans des quantités efficaces pour les laver, cette application étant suivie d'un rinçage. [0043] Les exemples qui suivent illustrent la présente invention sans toutefois présenter un caractère limitatif.

Exemple I: LOTION ANTIPELLICULAIRE

[0044]

10

15

20

Climbazole	0,3 g
Chlomexidine	0,4 g
Propylène glycol	20 g
Ethanol 95°	30 g
Triéthanolamine	qs pH 7,5
Eau	qsp 100 g

[0045] Cette lotion est appliquée quotidiennement à raison de 6 ml sur le cuir chevelu et ce pendant 1 semaine. On constate alors une chute rapide des sensations de prurit suivie par une nette amélioration de l'état pelliculaire.

Exemple II: SHAMPOOING ANTIPELLICULAIRE

Climbazole

[0046]

25

30

35

40

0.5 gChlorure de Benzalkonium Polyglyceryl 3-hydroxylaurylether 26 g M.A. Hydroxy propyl cellulose vendue sous la dénomination de Klucell G par la 2 g Sté HERCULES Conservateur qs 50 g Ethanol 95° Triéthanolamine qs pH 7,5 qsp 100 g Eau

0,5 g

[0047] Ce shampooing est utilisé quotidiennement à raison de 10 g par chevelure avec un temps de pose de l'ordre d'une minute et ceci pendant une période de 2 semaines. On observe alors une chute rapide des sensations de prurit et une nette amélioration de l'état pelliculaire.

Exemple III: LOTION ANTIPELLICULAIRE

[0048]

45

50

55

Kétoconazole	0,1 g
Chlorure de Benzalkonium	0,3 g
Propylène glycol	20 g
Ethanol 95°	30 g
Soude	qs pH 8
Eau	qsp 100 g

[0049] Cette lotion est appliquée quotidiennement à raison de 8 ml sur le cuir chevelu et ce pendant 2 semaines. On constate alors une chute rapide des sensations de prurit suivie par une nette amélioration de l'état pelliculaire.

Ex mple IV: SHAMPOOING ANTIPELLICULAIRE

[0050]

5			

10

15

20

25

30

35

40

50

Climbazole	0,5 g
D.Gluconate de chlorhexidine	0,75 g
Alkylpolyglucoside vendu sous la	
dénomination d'APG 300 par la	1
sté HENKEL	10 g MA
Hydroxy propyl cellulose vendue sous la	10 9 1117
dénomination de Klucell G par la	}
sté HERCULES	2 g
Conservateur	qs
Ethanol 95°	50 g
2-Amino2-méthyl1-propanol	qs pH 8
Eau	qsp 100 g

[0051] Ce shampooing est utilisé quotidiennement à raison de 10 g par chevelure avec un temps de pose de l'ordre d'une minute et ceci pendant une période de 15 jours. On observe alors une chute rapide des sensations de prurit et une nette amélioration de l'étal pelliculaire.

Exemple V: SHAMPOOING ANTIPELLICULAIRE

[0052]

Chlorure de Benzalkonium	
	0,6 g
Kétoconazole	0,5 g
Polyglyceryl 3-hydroxylaurylether	26 g M.A.
Hydroxy propyl cellulose vendue sous la]
dénomination de Klucell G par la	İ
Sté HERCULES	2 g
Conservateur	50 g
Triéthanolamine	qs pH 7,5
Eau	qsp 100 g

[0053] Ce shampooing est utilisé quotidiennement à raison de 10 g par chevelure avec un temps de pose de l'ordre d'une minute et ceci pendant une période de 2 semaines. On oberve alors une chute rapide des sensations de prurit et une nette amélioration de l'état pelliculaire.

Exemple VI: Détermination de l'activité antifongique des associations des composés (a) et (b)

- [0054] L'activité des associations des composés (a) et (b) a été déterminée par une méthode classique dite de CMI (Concentration Minimale Inhibitrice), la CMI correspondant à la concentration minimale à laquelle un produit donné inhibe la pousse d'une souche donnée dans des conditions définies. En l'occurrence, des souches de Pityrosporum ovale de l'Institut Pasteur référence CIP 1363.82 ont été utilisées.
 - 200 μl de composé ou d'association ont été ajoutés à 1,8 ml de milieu de culture gélosé (milieu gélose de Sabouraud+ Tween 40 à 10g/l + mono oléate de glycérol à 2.5 g/l) en surfusion à 45°C. Des dilutions successives, en progression géométrique de raison 2, de la suspension obtenue ont été réalisées à l'aide du milieu de culture gélosé en surfusion dans les puits d'une plaque (Falcon, 24 puits). Après solidification du milieu, 4 μl de la suspension microbienne ont été déposés en surface à l'aide d'une micropipette.
 - Après 48 heures d'incubation à 30°C, la concentration du composé ou de l'association de composés à partir de laquelle la pousse du micro-organisme est complètement inhibée (absence de trouble du milieu) est ainsi déterminée.
 - [0055] Pour les composés étudiés, non associés à d'autres, à la concentration de CMI/2 et à plus forte raison à la CMI/4, la pousse est identique à celle du milieu témoin, milieu sans composé antifongique ou antibactérien. La pousse est en revanche bloquée par les combinaisons suivantes:

- Climbazole à CMI/2 + Chlorure de Benzalkonium à CMI/2
- Kétoconazole à CMI/2 + Chlorur de Benzalkonium à CMI/2
- Climbazole à CMI/4 + gluconate de Chlorhexidine à CMI/2
- 5 [0056] Ces résultats montrent donc que ces associations de composés, à des doses ou leur activité propre est perdue, restent efficaces, voire présentent une activité antifongique renforcée.

Revendications

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- 1. Utilisation d'au moins un composé antibactérien cationique (a):
 - de formule (I) suivante:

$$\begin{bmatrix} A \stackrel{\mathsf{R}_1}{\longrightarrow} C \mathsf{H}_2 \stackrel{\longleftarrow}{\longrightarrow} \end{bmatrix} Z^- \quad (1)$$

dans laquelle:

A est un groupement alkyl ou alkényl ayant de 8 à 18 atomes de carbone ou un groupe de formule suivante:

R₁ et R₂ désignent indépendamment l'un de l'autre un radical alkyle inférieur en C₁-C₄; Z est un atome d'halogène, un reste anionique d'un acide aminé, d'un acide gras, ou un phosphate, phosphonate, sulfonate ou sulfate ayant un groupement alkyl ou alkenyl linéaire ou branché de 1 à 30 atomes de carbone, ou un oligomère anionique ou un polymère ayant un acide styrène sulfonique avec un degré de polymérisation d'au moins 3 ou contenant un condensé d'un composé polycyclique aromatique sulfonaté, qui peut avoir un groupement hydrocarboné comme substituant, avec de la formaline;

ou de formule (II) suivante:

dans laquelle Z' est l'acide gluconique, l'acide acétique ou l'acide chlorhydrique, avec au moins un composé antifongique halogéné (b):

• de formule (III) suivante:

20

25

30

35

40

45

50

55

dans laquelle B représente un atome d'halogène;

• ou de formule (IV) suivante:

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

dans laquelle:

D représente CH ou N;

Er présente un group ment phényle pouvant être substitué par 1 à 3 atomes d'halogène, groupements alkyle ou alcoxy;

G désigne :

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

- a) un groupement -N=C=S; ou
- b) un radical de formule

 $-N < \frac{R_a}{R_b}$

où R_a et R_b, indépendamment l'un de l'autre, désigne un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle; ou

c) un radical de formule:

où X désigne un atome O ou S, Y désigne O ou NH, m désigne un nombre entier O ou 1, et R_c désigne hydrogène, un groupement alkyle, alkyle mono- ou dihalogéné, phényle pouvant être substitué par 1 à 2 atomes d'halogène, groupements alkyle ou alcoxy; ou

d) un radical ayant pour formule

-N ou -N Z

où Z désigne CH₂, O ou N-R₁₂, où R₁₂ désigne un atome d'hydrogène, un groupement alkyle, un groupement mono ou polyhydroxyalkyle, alcoxy, alcoxy alkyle, acyle, alkylsulfonyle, phénylméthylsulfonyle, alcoxycarbonyle, acyloxy, alcoxycarbonyl alkyle, phénoxycarbonyle, aminocarbonyle, mono ou di-alkyle aminocarbonyle, aminocarbonylalkyle, alkyle aminocarbonylalkyle, alkyle aminothioxoalkyle, alkyle thioxoalkyle, aryle, arylalkyle ou benzoyle pouvant être substitué par 1 à 2 atomes d'halogène, un groupement alkyle inférieur ou alcoxy inférieur; et

I désigne hydrogène ou un groupement nitro,

ou un de ses sels d'addition d'acides physiologiquement acceptables;

dans ou pour la préparation d'une composition cosmétique ou dermatologique de pH supérieur ou égal à 7 destinée au traitement des rougeurs cutanées et/ou des désordres desquamatifs liés à Malassezia spp, à l'exception de l'association de la chlorhexidine comme composé antibactérien cationique avec le kétoconazole comme composé antifongique halogéné.

- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que la composition est destinée au traitement antipelliculaire des cheveux et du cuir chevelu.
- Utilisation s lon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que le composé de formul (1) correspond au chlorure de b nzalkonium ou au chlorure de benzéthonium.

- 4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que le composé de formule (II) correspond à la chlorhexidine sous forme salifiée.
- 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que le composé de formule (III) correspond au climbazole.
 - 6. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que le composé de formule (IV), est choisi parmi:
- 1-acétyl-4-{4-[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-pipérazine;
 4-{4-[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-morpholine;
 N-{4-[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-formamide;
 4-{4-[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-N-méthyl-1-pipéra-zinecarboxamide;
- éthyl 4-{4-[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-di-oxolan-4-ylméthoxy]phényl}-1-pipérazinecarboxylate;
 - méthyl 4-{4-{2-{2,4-dichlorophényl-2-{1H-imidazol-1-ylméthyl}-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy}phényl}-1-pipérazine-carboxylate;
 - <u>cis</u>-1-acétyl-4-{4-{2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-yl-méthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]-phényl}pipérazine;
 - $\underline{\text{cis-}1}\{4-[2-(2,4-\text{dichlorophényl})-2-1\text{H-}1,2,4-\text{triazol-}1-\text{méthyl})-1,3-\text{dioxolan-}4-\text{ylméthoxy}\}-\text{phényl}\}-4-(1-\text{méthyl})-\text{pipérazine};$
 - et leurs sels d'addition d'acides physiologiquement acceptables.

. 3.

20

45

- 7. Utilisation selon la revendication 6, caractérisée en ce que le composé de formule (IV), correspond au 1-acétyl-4-{4-[2-(2,4-dichlorophényl)-2-(1H-imidazol-1-ylméthyl)-1,3-dioxolan-4-ylméthoxy]phényl}-pipérazine ou à l'un de ses sels d'addition d'acides physiologiquement acceptables.
- 8. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée par le fait que les sels d'addition d'acides physiologiquement acceptables sont choisis parmi les sels d'acide sulfurique, nitrique, thiocyanique, chlorhydrique, bromhydrique, iodhydrique, phosphorique, acétique, benzoïque, salicylique, glycolique, acéturique, succinique, nicotinique, tartrique, maléique, palmitique, méthane sulfonique, propanoïque, hydroxyacétique, 2-hydroxypropanoïque, 2-oxopropanoïque, éthanedioïque, propanedioïque, 1,4-butane-dioïque, 2-hydroxy-1,4-butanedioïque, 2,3-dihydroxy-1,4-butanedioïque, 2-hydroxy-1,2,3-propanetricarboxylique, 3-phényl-2-propènoïque, α-hydroxybenzoïque, 4-méthylbenzènesulfonique, 2-hydroxy-benzoïque, 4-amino-2-hydroxybenzoïque, 2-phénoxybenzoïque, 2-acétyloxybenzoïque, picrique, lactique et d'aminoacides.
- Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée par le fait que le composé (a) et le composé (b) sont présents dans des proportions comprises entre 0,001% et 10% en poids par rapport au poids total de la composition.
 - 10. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée par le fait que le composé (a) et le composé (b) sont présents dans des proportions comprises entre 0,01% et 5% en poids par rapport au poids total de la composition.
 - 11. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisée par le fait que le rapport pondéral du composé (a) au composé (b) varie de 0,1 à 10.
- 12. Utilisation selon la revendications 11, caractérisée par le fait que le rapport pondéral du composé (a) au composé
 (b) varie de 0,3 à 3.
 - 13. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisée par le fait que le pH de la composition est compris entre 7,2 et 9, it pr'ferrentiell m nt entr 7,5 et 8,5.
 - 14. Utilisation s lon l'une qui lconque des revendications 1 à 13, caractérisée par le fait que la composition se présente sous form de liquide plus ou moins épaissi, de gel, de crème ou di mousse aérosol.

- 15. Utilisation selon l'une qui lconque di si revendications 1 à 14, caractérisée par le fait que la composition contient au moins un tensioactif anionique, amphotère, zwittérionique ou cationique.
- 16. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisée par le fait que la composition contient au moins un tensioactif non-ionique.
- 17. Utilisation selon la revendication 16, caractérisée par le fait que la composition contient au moins un tensio-actif non-ionique du type polyglycérolé ou alkylpolyglycoside.
- 18. Utilisation selon la revendication 15 ou 17, caractérisée par le fait que l'agent tensio-actif non-ionique est présent dans des concentrations comprises entre 5 et 50% en poids par rapport au poids total de la composition.
 - 19. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 18, caractérisée par le fait que la composition contient des additifs choisis parmi des agents de mise en suspension, des polymères anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, des protéines, des huiles, des cires, des gommes et/ou des résines de silicone, des agents acidifiants ou alcalinisants, des conservateurs, des antibactériens et des antifongiques autres que ceux définis dans la revendication 1, des parfums ou autres adjuvants habituellement utilisés en cosmétique.
 - 20. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 19, caractérisée par le fait que la composition se présente sous forme de shampooing pour le lavage des cheveux et le traitement du cuir chevelu.
 - 21. Procédé de traitement cosmétique pour l'élimination des pellicules des cheveux et du cuir chevelu, caractérisé par le fait que l'on applique une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendications 1 à 20, et que l'on fait suivre éventuellement d'un rinçage.

13

5

15

20

25

30

35

40

45

50



Office européen des brevets

÷

RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande

qui selon la règle 45 de la Convention sur le brevet européen est consideré, aux fins de la procédure ultérieure, comme le rapport de la recherche européenne

EP 00 40 1069

Catégorie	Citation du document av des parties p	vec indication, en cas de besoin, ertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.CL7)
X	revendications 1-	1976-01-16) 1 - page 25, ligne 31	1	A61K7/06 A61K7/50 A61K31/415 A61K31/41
X	EP 0 196 824 A (P) 8 octobre 1986 (19 * revendications 1	ROCTER & GAMBLE) 986-10-08) L-13; exemples 8-10 *	21	
x	WO 93 07847 A (MAS 29 avril 1993 (199 * le document en e	3-04-29)	1-21	
X	US 5 643 937 A (MA 1 juillet 1997 (19 * le document en e	97-07-01)	1-21	
- 1	EP 0 843 002 A (KA 20 mai 1998 (1998- * 1e document en e	05-20)	1-21	DOMAINES TECHNIQUES
		-/		A61K
	ERCHE INCOMPLETE			
la techniqui Revendicas Revendicas	de la recherche estime que la prés s conformes aux dispositions de la e ne peut être effectuée, ou seulen tions ayant fait l'objet d'une recherc tions ayant fait l'objet d'une recherc tions ayant fait l'objet d'une recherc	he incomplète:	sieurs revendications, tive sur l'état de Indications.	·
	r la limitation de la recherche: feuille supplément	taire C		
	ru do la recherche	Date d'achèvement de la recherche		Exeminatour
	_A HAYE	27 juin 2000	1	ner, J.P.
CAI	FEGORIE DES DOCUMENTS CITE dièrement pertinent à lui seul	E : document d	nncipe à la base de l'inve e brevet antérieur, mais ; ôt ou après cette date	ention Oublié à la



RECHERCHE INCOMPLETE FEUILLE SUPPLEMENTAIRE C

Numéro de la demande

EP 00 40 1069

Revendications ayant fait l'objet de recherches complètes: aucune

Revendications ayant fait l'objet de recherches incomplètes: 1-21

Raison pour la limitation de la recherche:

Les revendications 1-21 présentes ont trait à une très grande variété de produits. Un fondement au sens de L'Article 84 CBE et/ou un exposé au sens de l'Article 83 CBE ne peut cependant être trouvé que pour un nombre très restreint de ces composés et produits revendiqués. Dans le cas présent, les revendications décrivent l'utilisation d'une composition contenant des composés antibactériens cationiques représentés par les formules (I) et (II) ainsi que des composés antifongiques représentés par les formules (III) et (IV). Une recherche significative et complète sur la base de ces formules n'est pas possible. La recherche a donc été faite sur la base des exemples et de l'idée générale de l'invention.



•

RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande EP 00 40 1069

DC	CUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.CI.7)
atégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	<u>. </u>
Y	EP 0 680 745 A (L'OREAL) 8 novembre 1995 (1995-11-08) * le document en entier *	1-21	
'	FR 2 714 603 A (PIERRE FABRE COSMETIQUE) 7 juillet 1995 (1995-07-07) * page 14, ligne 20 - page 15, ligne 10 *	1-21	
- 1	EP 0 338 850 A (COLGATE-PALMOLIVE) 25 octobre 1989 (1989-10-25) * le document en entier *	1-21	
1	US 5 834 409 A (RAMACHANDRAN ET AL.) 10 novembre 1998 (1998-11-10) * le document en entier *	1-21	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Ind.CLT)
			(mader)

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 00 40 1069

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche européenne visé ci-dessus.
Lesdits members sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

27-06-2000

	Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
\vdash	FR 2275194	A	16-01-1976	DE	2430039 A	08-01-1976
1	FR 22/3134	^	10 01 11/0	AU	499071 B	05-04-1979
1				AU	8231575 A	23-12-1976
- 1				BE	830467 A	22-12-1975
1				BR	7503886 A	06-07-1976
1				CA	1050430 A	13-03-1979
- 1				DD	121712 A	20-08-1976
- {				DK	280975 A	23-12-1975
-				FÏ	751849 A	23-12-1975
				ĞB	1502144 A	22-02-1978
ı				HK	70478 A	08-12-1978
- }				ΙĒ	41170 B	07-11-1979
- 1				ĨĹ	47531 A	31-10-1978
- 1				ĪŤ	1045040 B	21-04-1980
				ĴP	1414853 C	10-12-1987
- {				JP	51012940 A	31-01-1976
ı				ĴР	62020167 B	06-05-1987
- 1				ĽÚ	72768 A	13-04-1976
- 1				ÑĹ	7507333 A	24-12-1975
1				NO	752015 A	23-12-1975
- 1				SE	7507017 A	23-12-1975
1				TR	18548 A	24-03-1977
- 1				ÜS	4472421 A	18-09-1984
				ZA	7503978 A	30-06-1976
	EP 196824	Α	08-10-1986	CA	1284108 A	14-05-1991
	E1 1300E4			JP	61267506 A	27-11-1986
- {	WO 9307847	A	29-04-1993	AT	182780 T	15-08-1999
- }	MO 3307047	••	25 01 2510	UA	666139 B	01-02-1996
1				CA	2121123 A	29-04-1993
				DE	69229738 D	09-09-1999
ł	•			DE	69229738 T	06-04-2000
1				EP	0608308 A	03-08-1994
1				ES	2137196 T	16-12-1999
1				US	5536742 A	16-07-1996
				US	5643937 A	01-07-1997
	US 5643937	Α	01-07-1997	AT	182780 T	15-08-1999
	00 001000			AU	666139 B	01-02-1996
- (i e	MO	9307847 A	29-04-1993
				CA	2121123 A	29-04-1993
8				DE	69229738 D	09-09-1999
2				DE	69229738 T	06-04-2000
EPO FORM PO460				EP	0608308 A	03-08-1994
8				ES	2137196 T	16-12-1999

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 00 40 1069

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche européenne visé ci-dessus. Lesdits members sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

27-06-2000

	cument brevet d apport de reche		Date de publication		Membre(s) de la amille de brevet(s)	Date de publication
US	5643937	A		US	5536742 A	16-07-199
EP	843002	A	20-05-1998	JP	3018155 B	13-03-200
				JP	10147795 A	02-06-199
				JP	3018156 B	13-03-200
				JP	10147799 A	02-06-199
				BR	9706659 A	08-06-199
				CN	1183268 A	03-06-199
ΕP	680745	A	08-11-1995	FR	2719481 A	10-11-199
				BR	9501654 A	05-03-199
				CA	2148651 A	06-11-199
				CN	1112825 A	06-12-199
				JP	2780951 B	30-07-199
				JP	8053329 A	27-02-199
				KR	163241 B	01-12-199
				US	5650145 A	22-07-199
				US	5919438 A	06-07-199
FR	2714603	A	07-07-1995	WO	9518600 A	13-07-199
ΕP	338850	A	25-10-1989	US	4867971 A	19-09-198
				AU	620861 B	27-02-199
				AU	3321689 A	26-10-198
				BR	8901897 A	28-11-198
				CA	1329135 A	03-05-199
				DK	191389 A	23-10-198
				MX	166631 B	25-01-199
				NO	891663 A	23-10-198
				NZ	228760 A	28-05-199
				PH	25756 A	18-10-199
				ZA	8902725 A	27-03-199
US	5834409	A	10-11-1998	AU	5318596 A	16-10-199
				BR	9607952 A	14-07-199
				WO	9629983 A	03-10-199

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82

18

EPO FORM PO450